

明細書

難燃性ポリエステル系人工毛髪繊維

技術分野

- 本発明は、ポリエステルと臭素化エポキシ系難燃剤と反応促進剤から形成された
- 5 難燃性ポリエステル系人工毛髪繊維に関する。さらに詳しくは紡糸加工性に優れ、難燃性、耐熱性、強伸度などの繊維物性を維持し、透明性などに優れた人工毛髪繊維に関するものである。

背景技術

- ポリエチレンテレフタレートまたはポリエチレンテレフタレートを主体とするポリエ
- 10 テルからなる繊維は、高融点、高弾性率で優れた耐熱性、耐薬品性を有していることから、カーテン、敷物、衣料、毛布、シーツ地、テーブルクロス、椅子張り地、壁装材、人工毛髪、自動車内装資材、屋外用補強材、安全ネットなどに広く使用されている。

- 一方、かつら、ヘアーウィッグ、付け毛、ヘアーバンド、ドールヘアーなどの頭髮製
- 15 品においては、従来、人毛や人工毛髪(モダクリル繊維、ポリ塩化ビニル繊維)などが使用されてきている。しかし、人毛の提供は困難になってきており、人工毛髪の重要性が高まってきている。人工毛髪素材として、難燃性の特徴を生かしてモダクリル繊維が多く使用されてきているが、耐熱性の点では不十分である。

- 近年、耐熱性に優れたポリエチレンテレフタレートに代表されるポリエステルを主成
- 20 分とする繊維を用いた人工毛髪が提案されるようになってきている。しかしながら、ポリエチレンテレフタートを代表とするポリエステルからの繊維は、可燃性素材であるため、耐燃性が不十分である。

- 従来、ポリエステル繊維の耐燃性を向上させようとする試みは種々なされており、たとえばリン原子を含有する難燃性モノマーを共重合させたポリエステルからの繊維
- 25 にする方法や、ポリエステル繊維に難燃剤を含有させる方法などが知られている。

前者の難燃性モノマーを共重合させる方法としては、たとえば、リン原子が環員子となっていて熱安定性の良好なリン化合物を共重合させる方法(特公昭55-41610号公報)、また、カルボキシホスフィン酸を共重合させる方法(特公昭53-13479

号公報)、ポリアリレートを含むポリエステルにリン化合物を共重合させる方法(特開平11-124732号公報)などが提案されている。

前記難燃化技術を人工毛髪に適用したものとしては、たとえばリン化合物を共重合させたポリエステル繊維が提案されている(特開平3-27105号公報、特開平5-339805号公報など)。

しかしながら、人工毛髪には高い難燃性が要求されるため、これらの共重合ポリエステル繊維を人工毛髪に使用するには、その共重合量を多くしなければならず、その結果、ポリエステルの耐熱性が大幅に低下し、熔融紡糸が困難になったり、火炎が接近した場合、着火・燃焼はしないが、熔融・ドリップするという別の問題が発生する。また、前記リン系難燃剤を配合した場合、難燃性を発現するためその添加量を多くする必要があることにも起因するべたつき感の増加に加え、得られたポリエステル繊維からなる人工毛髪に熱履歴や高湿の条件下において、失透という繊維の外観上の問題が発生しやすいという課題がある。

一方、後者の難燃剤を含有させる方法としては、ポリエステル繊維に、微粒子のハロゲン化シクロアルカン化合物を含有させる方法(特公平3-57990号公報)、臭素含有アルキルシクロヘキサンを含有させる方法(特公平1-24913号公報)などが提案されている。しかし、ポリエステル繊維に難燃剤を含有させる方法では、十分な難燃性を得るために、含有処理温度を150℃以上の高温にすることが必要であったり、含有処理時間を長時間にする必要があったり、あるいは大量の難燃剤を使用しなければならないといった問題があり、繊維物性の低下や生産性の低下、製造コストがアップするなどの問題が発生する。

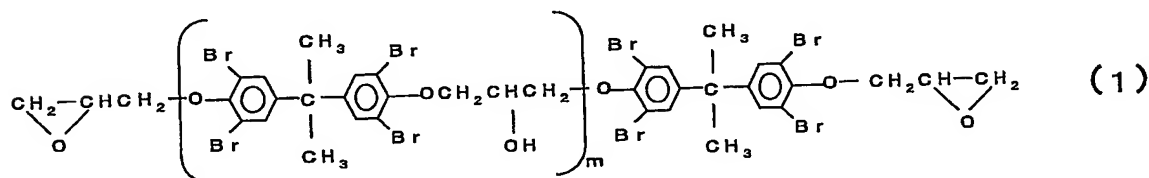
人工毛髪用ポリエステル系フィラメントを紡糸するにあたっては、所望の繊度を得るために、多くの場合、水冷法が採用されているが、この方法は生産速度が遅く、また乾燥工程が必要になるためにコスト高になる。空冷法による熔融紡糸では、所望の繊度を得るためには、樹脂組成物の熔融粘度を高く保つことが重要になり、熔融粘度の低下が、紡糸加工性の低下につながり、安定に良好なフィラメントを得ることが出来なくなるという問題が発生する。このように、紡糸加工性に優れ、従来のポリエステル繊維の繊維物性を維持し、難燃性、耐熱性、透明性などに優れた人工毛髪は、いまだ得られていないのが実状である。

発明の開示

本発明は、前述のごとき従来の問題を解決し、紡糸加工性に優れ、難燃性、耐熱性、透明性などに優れた人工毛髪用繊維を提供することを目的とする。

本発明者らは、前記課題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、ポリエステル
5 と臭素化エポキシ系難燃剤と反応促進剤から得られる組成物を熔融紡糸することにより、通常のポリエステル繊維の耐熱性、強伸度繊維物性を維持し、人工毛髪として要求される難燃性、セツ性、透明性、失透性、くし通りに優れ、空冷法での紡糸性が良好である難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

10 すなわち、本発明は、ポリアルキレンテレフタレートまたはポリアルキレンテレフタレートを主体とした共重合ポリエステルの1種以上からなるポリエステル(A)100重量部と臭素化エポキシ系難燃剤(B)5~30重量部と反応促進剤(C)0.05~1重量部を用いてなる難燃性ポリエステル系人工毛髪繊維に関し、好ましくは、(A)成分が、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレートおよびポリブチレンテレ
15 フタレートよりなる群から選ばれた少なくとも1種のポリマーからなるポリエステルである上記難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維、あるいは(B)成分が、一般式(1)で表される難燃剤である上記難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維、



(式中、mは0~100を示す)

(C)成分としては、炭素数6~32の有機カルボン酸金属塩および、または、ホスファイト系化合物ある上記難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維に関する。

また、上記難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は非捲縮生糸状であり、原着されており、単繊維繊度が10～80dtexであることが好ましい。

発明を実施するための最良の形態

- 5 本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、ポリアルキレンテレフタレートまたはポリアルキレンテレフタレートを主体とした共重合ポリエステルの1種以上からなるポリエステル(A)と臭素化エポキシ系難燃剤(B)を含有する組成物から熔融紡糸して得られた繊維である。本発明に用いられるポリエステル(A)に含まれるポリアルキレンテレフタレートまたはポリアルキレンテレフタレートを主体とした共重合ポリエステルとしては、たとえばポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、
10 ポリブチレンテレフタレートなどのポリアルキレンテレフタレートおよび／またはこれらのポリアルキレンテレフタレートを主体とし、少量の共重合成分を含有する共重合ポリエステルがあげられる。前記主体とするとは、80モル%以上含有することをいう。

- 前記共重合成分としては、たとえばイソフタル酸、オルトフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、パラフェニレンジカルボン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸などの多価カルボン酸、それらの誘導体、5-ナトリウムスルホイソフタル酸、5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジヒドロキシエチルなどのスルホン酸塩を含むジカルボン酸、その誘導体、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパンジオール、1,4-ブタンジオール、1,6-ヘキサジオール、ネオペンチルグリコール、1,4-シクロヘキサジメタ
20 ノール、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、4-ヒドロキシ安息香酸、ε-カプロラクトンなどがあげられる。

- 前記共重合ポリエステルは、通常、主体となるテレフタル酸および／またはその誘導体(たとえばテレフタル酸メチル)と、アルキレングリコールとの重合体に少量の共
25 重合成分を含有させて反応させることにより製造するのが、安定性、操作の簡便性の点から好ましいが、主体となるテレフタル酸および／またはその誘導体(たとえばテレフタル酸メチル)と、アルキレングリコールとの混合物に、さらに少量の共重合成分であるモノマーまたはオリゴマー成分を含有させたものを重合させることにより製造してもよい。

前記共重合ポリエステルは、主体となるポリアルキレンテレフタレートの主鎖および／または側鎖に前記共重合成分が重縮合していればよく、共重合の仕方などには特別な限定はない。

5 前記ポリアルキレンテレフタレートを主体とした共重合ポリエステルの具体例としては、たとえばポリエチレンテレフタレートを主体とし、ビスフェノールAのエチレングリコールエーテルを共重合したポリエステル、1, 4-シクロヘキサンジメタノールを共重合したポリエステル、5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジヒドロキシエチルを共重合したポリエステルなどがあげられる。

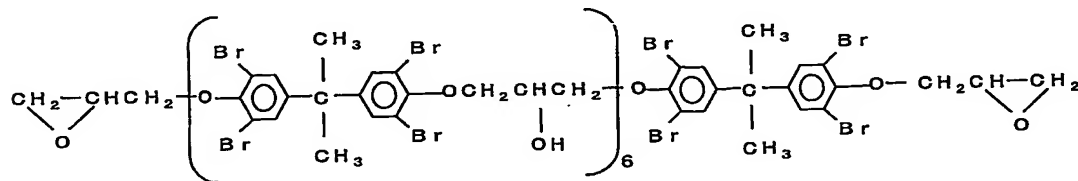
10 前記ポリアルキレンテレフタレートおよびその共重合ポリエステルは、1種で用いてもよく、2種以上を組み合わせて用いてもよい。これらのうちでは、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、共重合ポリエステル(ポリエチレンテレフタレートを主体とし、ビスフェノールAのエチレングリコールエーテルを共重合したポリエステル、1, 4-シクロヘキサンジメタノールを共重合したポリエステル、5-ナトリウムスルホイソフタル酸ジヒドロキシエチルを共重合したポ
15 リエステルなど)が好ましく、これらを2種以上混合したものも好ましい。

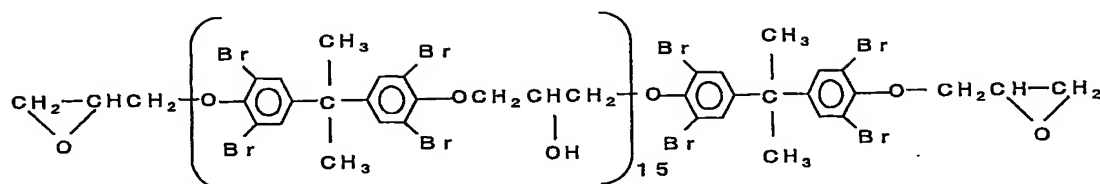
(A)成分の固有粘度としては、0.3~1.2であるのが好ましく、さらには0.3~1.0であるのが好ましい。固有粘度が0.3未満の場合、得られる繊維の機械的強度が低下する傾向が生じ、1.2をこえると、分子量の増大に伴い熔融粘度が高くなり、熔融紡糸が困難になったり、織度が不均一になる傾向が生じる。

20 本発明に用いられる臭素化エポキシ系難燃剤(B)は末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤である以外はとくに限定はなく、一般に用いられているものであれば使用することができる。

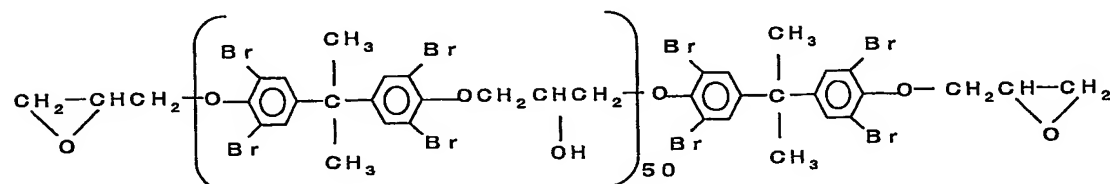
(B)成分の具体例としては、一般式(1)で表される末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤が挙げられる。これらの中でも下記式:

25





5



- 10 で表される化合物を用いるのが好ましく、これらは1種で用いてもよく、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

上記(B)成分の使用量は、(A)成分100重量部に対し、5～30重量部である。その中でも6～25重量部が好ましく、8～20重量部がさらに好ましい。使用量が5重量部より少ないと難燃効果が得られ難くなり、30重量部より多いと機械的特性、耐

- 15 熱性、耐ドリップ性が損なわれる。

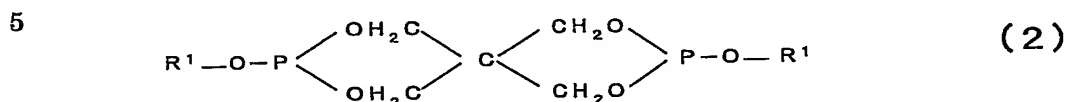
(B)成分の数平均分子量は2000～35000であるのが好ましく、さらには2000～25000であるのが好ましい。数平均分子量が2000未満の場合、熔融混練または紡糸時にポリエステルのカルボン酸末端との反応が促進されゲル化が起こり紡糸性が悪化する。数平均分子量が35000をこえるとポリエステルのカルボン酸末端との

- 20 反応性が低下し、空冷法で安定に熔融紡糸を行なうために必要な熔融粘度が得られない。

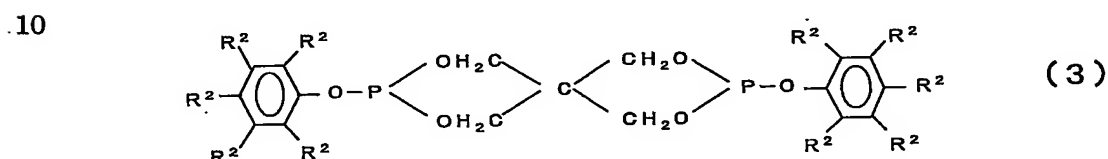
本発明の(C)成分は、(A)成分のカルボン酸末端基と(B)成分のエポキシ基との反応を促進させる物質である。(A)成分と(B)成分を熔融混練するだけでは(A)成分のカルボン酸末端基と(B)成分のエポキシ基の反応性は低い、(C)成分を添

- 25 加し熔融混練することで、反応が促進され、樹脂組成物の熔融粘度が上昇し、空冷での熔融紡糸性が向上する。(C)成分としては、たとえば、炭素数6～32の有機カルボン酸金属塩、ホスファイト系化合物などが挙げられる。炭素数6～32の有機カルボン酸金属塩としては、例えば、カプロン酸、カプリル酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミスチリン酸、パルチミン酸、ステアリン酸、アラギニン酸、ベヘン酸、リグノセリン酸、

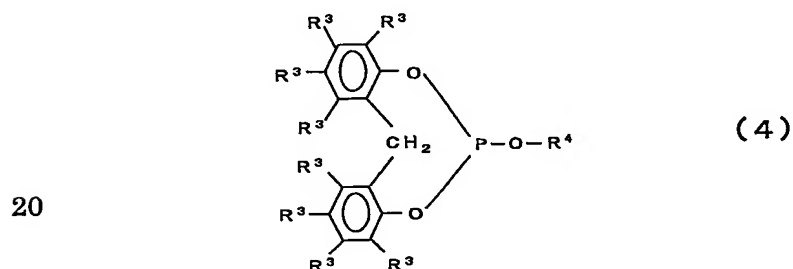
モンタン酸などの金属塩が挙げられる。これらは1種で用いてもよく、2種以上を組み合わせて用いてもよい。ホスファイト系化合物としては、たとえばトリアルキルホスファイト類、トリアリルホスファイト類、アルキルアリルホスファイト類および一般式(2)～(5)：



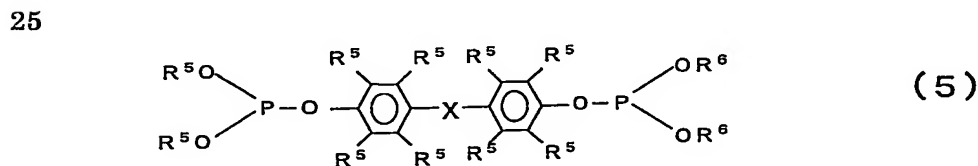
(式中、 R^1 は炭素数4～20の直鎖または分岐を有する炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であってもよく異なってもよい)、



15 (式中、 R^2 は水素原子または炭素数1～10の炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であってもよく異なってもよい)、

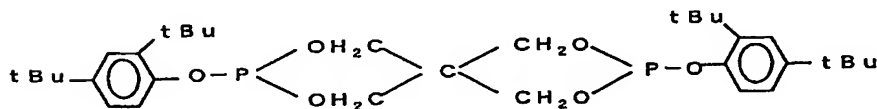
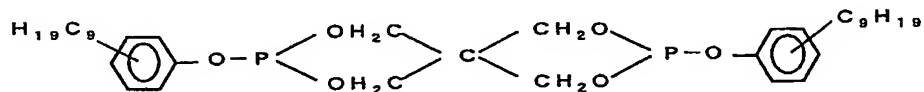
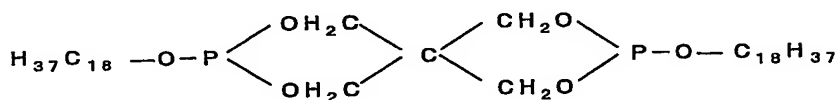


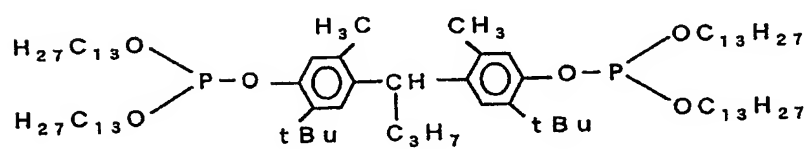
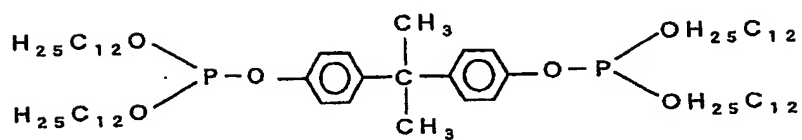
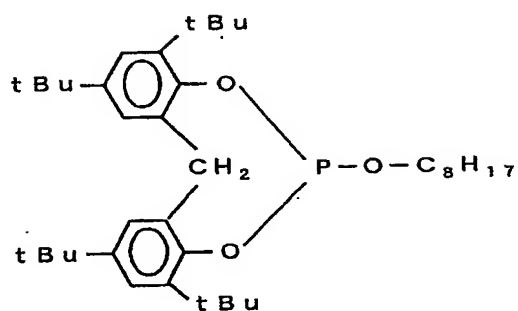
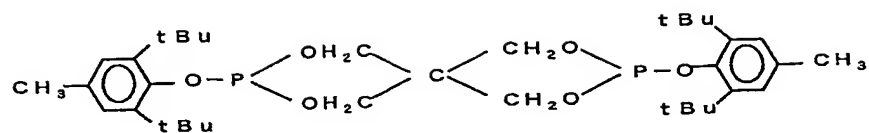
(式中、 R^3 は水素原子または炭素数1～10の炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であってもよく異なってもよい、 R^4 は炭素数4～20の炭化水素基または炭素数6～20の芳香族炭化水素基である)、

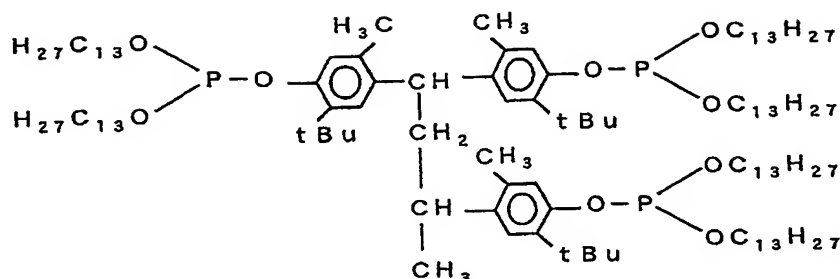


(式中、 R^5 は水素原子または炭素数1～10の炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であってもよく異なってもよい、 R^6 は炭素数4～20の炭化水素基または炭素数6～20の芳香族炭化水素基であり、それらはそれぞれ同一であってもよく異なってもよい、 X はメチレン基、エチリデン基、イソプロピリデン基、カルボニル基、スルホニル基、1, 3-フェニレンジイソプロピリデン基または1, 4-フェニレンジイソプロピリデン基を示すで表わされるホスファイト系抗酸化剤などのホスファイト系化合物などがあげられる。

前記トリアルキルホスファイト類、トリアリルホスファイト類、アルキルアリルホスファイト類および一般式(2)～(5)で表わされるホスファイト系抗酸化剤などのホスファイト系化合物の具体例としては、たとえばトリオクチルホスファイト、トリデカニルホスファイトなどのトリアルキルホスファイト類、トリフェニルホスファイト、トリス(ノニルフェニル)ホスファイト、トリス(2, 4-ジ(*t*-ブチル)フェニル)ホスファイト、トリアリルホスファイト類、ジデカニルフェニルホスファイト、デカニルジフェニルホスファイト、オクチルジフェニルホスファイトなどのアルキルアリルホスファイト類、式:







で表わされる化合物を含む一般式(2)～(5)で表わされるホスファイト系抗酸化剤などがあげられる。これらは1種で用いてもよく、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

- 5 (C)成分の使用量としては(A)成分100重量部に対し0.05~1重量部である。その中でも0.1~1重量部が好ましく0.2~0.8重量部がさらに好ましい。使用量が0.05より少ないと(A)成分のカルボン酸末端基と(B)成分のエポキシ基との反応性が低下し空冷での熔融紡糸に必要な熔融粘度が得られ難くなり、1重量部より多いと反応が促進されすぎ、ゲル化が起こり紡糸性が悪化する。
- 10 (C)成分を使用して(A)成分と(B)成分を反応させた場合には、熔融粘度が上昇し、空冷での熔融紡糸性が向上するだけでなく、得られたフィラメントの透明性をさらに向上させることができるので好ましい。

本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、前記難燃性ポリエステル系組成物を通常の熔融紡糸法で熔融紡糸することにより製造することができる。

- 15 本発明に使用する難燃性ポリエステル系組成物は、たとえば、(A)および(B)および(C)成分を事前にドライブレンドした後、種々の一般的な混練機を用いて熔融混練することにより製造することができる。前記混練機の例としては、たとえば一軸押出機、二軸押出機、ロール、バンバリーミキサー、ニーダーなどがあげられる。これらのうちでは、二軸押出機が、混練度の調整、操作の簡便性の点から好ましい。
- 20 本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、前記難燃性ポリエステル系組成物を通常の熔融紡糸法で熔融紡糸することにより製造することができる。

すなわち、たとえば、押出機、ギアポンプ、口金などの温度を270～310℃とし、熔融紡糸し、紡出糸条を加熱筒に通過させたのち、ガラス転移点以下に冷却し、50～5000m／分の速度で引き取ることにより紡出糸条が得られる。また、紡出糸条を

冷却用の水を入れた水槽で冷却し、繊度のコントロールを行なうことも可能である。加熱筒の温度や長さ、冷却風の温度や吹付量、冷却水槽の温度、冷却時間、引取速度は、吐出量および口金の孔数によって適宜調整することができる。

5 得られた紡出糸条は熱延伸されるが、延伸は紡出糸条を一旦巻き取ってから延伸する2工程法および巻き取ることなく連続して延伸する直接紡糸延伸法のいずれの方法によってもよい。熱延伸は、1段延伸法または2段以上の多段延伸法で行なわれる。熱延伸における加熱手段としては、加熱ローラ、ヒートプレート、スチームジェット装置、温水槽などを使用することができ、これらを適宜併用することもできる。

10 本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維には、必要に応じて、(B)成分以外の難燃剤、耐熱剤、光安定剤、蛍光剤、酸化防止剤、静電防止剤、顔料、可塑剤、潤滑剤、などの各種添加剤を含有させることができる。顔料を含有させることにより、原着繊維を得ることができる。

15 このようにして得られた本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、非捲縮生糸状の繊維であり、その繊度は、通常、10～80dtex、さらには35～75dtexであるのが、人工毛髪用に適している。また、人工毛髪用繊維としては、160～200℃で美容熱器具(ヘアーアイロン)が使用できる耐熱性を有しており、着火しにくく、自己消火性を有していることが好ましい。

20 本発明の難燃性ポリエステル系繊維が原着されている場合、そのまま使用することができるが、原着されていない場合、通常の難燃性ポリエステル系繊維と同様の条件で染色することができる。

染色に使用される顔料、染料、助剤などとしては、耐候性および難燃性のよいものが好ましい。

25 本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、美容熱器具(ヘアーアイロン)を用いたカールセット性に優れ、カールの保持性にも優れる。また、必要に応じてダル化剤を添加することで、繊維表面に凹凸を付与する事が可能であり、適度に艶消され人工毛髪としてより好適に使用することができる。さらに、繊維表面処理剤、柔軟剤などの油剤を使用し、触感、風合を付与して、より人毛に近づけることができる。

また、本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維は、モダアクリル繊維、ポリ塩化ビニル繊維、ナイロン繊維など、他の人工毛髪素材と併用してもよいし、人毛と併用してもよい。

- 5 かつら、ヘアーウィッグ、付け毛などの頭髪製品に使用される人毛は、一般に、キューティクルの処理や脱色および染色されており、触感、くし通りを確保するために、シリコーン系の繊維表面処理剤、柔軟剤を使用しているため、未処理の人毛とは異なり易燃性であるが、本発明の難燃性ポリエステル系人工毛髪用繊維と人毛とを人毛混率60%以下で混合した場合、良好な難燃性を示す。

10 【実施例】

つぎに、本発明を実施例に基づいてさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

なお、特性値の測定法は、以下のとおりである。

(強度および伸度)

- 15 インテスコ社製、INTESCO Model 201型を用いて、フィラメントの引張強伸度を測定する。長さ40mmのフィラメント1本をとり、フィラメントの両端10mmを、接着剤を糊付けした両面テープを貼り付けた台紙(薄紙)で挟み、一晚風乾させて、長さ20mmの試料を作製する。試験機に試料を装着し、温度24℃、湿度80%以下、荷重0.034cN×繊維度(dtex)、引張速度20mm/分で試験を行ない、強伸度を測定
- 20 する。同じ条件で試験を10回繰り返し、平均値をフィラメントの強伸度とする。

(難燃性)

- 繊維度約50dtexのフィラメントを150mmの長さに切り、0.7gを束ね、一方の端をクランプで挟んでスタンドに固定して垂直に垂らす。有効長120mmの固定したフィラ
- 25 メントに20mmの炎を3秒間接炎させ、燃焼させる。燃焼性は、残炎時間が0秒(着火しない)を◎、3秒未満を○、3～10を△、10秒以上を×とし、また、耐ドリップ性は、消火するまでのドリップ数が0を◎、5以下を○、6～10を△、11以上を×として評価する。

(透明性)

長さ30cm、総繊度10万dtexのトウフィラメントを太陽光のもと、目視により評価する。

◎:十分な透明感があり、色の深み(鮮やかさ)がある

5 ○:透明感がある

△:若干不透明感(曇り)がある

×:不透明感があり、色の深みがない

(くし通り)

長さ30cm、総繊度10万dtexのトウフィラメントに繊維表面処理剤として、PO/E
10 Oランダム共重合体(分子量20000)とカチオン系帯電防止剤を50/50の比率で
含む3%水溶液に浸漬し、それぞれ0.1%が付着するようにし、80℃で5分間乾燥
させる。処理されたトウフィラメントにくし(NEW DELRIN COMB No. 826)を
0.3m/sの速さでトウフィラメントの上部3cmの所から下へ、完全に30回以上通過
させ、くしの通り易さを評価する。

15 ○:ほとんど抵抗ない(軽い)

△:若干抵抗がある(重い)

×:かなり抵抗がある、または、途中で引っかかる

(コールドセット性)

160mmのフィラメントを真っ直ぐに伸ばし、両端をテープで固定して、100℃で40
20 分間加熱する。室温まで冷却したのち、85mmにカットし、2つ折りにして両端をミシ
ン糸で結び、4mmΦの棒に釣り下げ、荷重が6.7mg/dtexになるように錘を付け、
30℃、60%RHで24時間保持する。錘を外し、5分間静置したのちに80mmにカッ
トし、フィラメントの曲がり具合(角度)を測定する。これを低温での癖の付きやすさの
指標とし、真っ直ぐ(180℃)に回復するのが最も好ましい。

25 (カール保持力)

養毛にしたフィラメントを32mmΦのパイプに巻きつけ、120℃の温度で60分間カ
ールセットし、室温で60分間エイジングしたのちに、カールしたフィラメントの一端を
固定し釣り下げ、初期のフィラメント長、7日後までのフィラメント長の経時変化を調

べる。これをカールの付きやすさ、保持性の指標とし、初期長は短い方がよく、低温でカールセットが可能で、かつ、より高温でセットできるのが好ましい。

(アイロンセット性)

ヘアーアイロンによるカールセットのしやすさ、カール形状の保持性の指標である。

- 5 フィラメントを180℃に加熱したヘアーアイロンにかるく挟み、3回抜き予熱する。このときのフィラメント間の融着、櫛通り、フィラメントの縮れ、糸切れを目視評価する。つぎに、予熱したフィラメントをヘアーアイロンに巻きつけ、10秒間保持し、アイロンを引き抜く。このときの抜きやすさ(ロッドアウト性)、抜いたときのカールの保持性を目視評価する。

10

(耐失透性)

長さ10cm、総繊度10万dtexのトウフィラメントをスチーム加工(120℃、相対湿度100%で1時間)した後に、室温で十分に乾燥する。スチーム加工前後の光沢、色相の変化を比較し、変化が大きいほど耐失透性が悪い。

15

◎: 光沢、色相とも変化なし

○: 光沢変化なし、色相若干変化あり

△: 光沢、色相とも若干変化あり

×: 光沢、色相とも明確な変化あり

(べたつき)

20

長さ30cm、総繊度10万dtexのトウフィラメントを恒温恒湿室(23℃、相対湿度55%)内で3時間静置した後に、右手親指、人差し指、中指を使って評価する。

○: べたつき感なし

△: 若干べたつき感あり

×: べたつき感あり

25

(熔融粘度)

(株)東洋精機製作所製キャピログラフを用いて行った。テストスピードは50mm/min、オリフィス半径0.0500cm、バレル半径0.4775cm、バレル温度280℃として測定し、下記式より熔融粘度を算出した。

$$\text{せん断圧力 } \tau = P \cdot r / 2L = F \cdot r / 2\pi R^2 L \cdots (1)$$

$$\text{せん断速度 } \gamma = 4Q / \pi r^3 = 4V / 60 \pi r^3 \quad (2)$$

$$\text{見かけ粘度 } \eta = \tau / \gamma \quad (3)$$

(式中、Pはバレル内圧、Fは押出荷重、Rはバレル半径、rはキャピラリー半径、Lは

5 キャピラリー長さ、Qはフロー値、Vは押出量、vは押出速度である。)

(紡糸性)

○:安定に紡糸できる

△:紡糸できるが、所望の繊度が得られない

×:糸切れ、融着等が発生し安定に紡糸できない

10

(実施例1～8)

水分量100ppm以下に乾燥したポリエチレンテレフタレート、臭素化エポキシ系難
燃剤、反応促進剤からなる表1に示す比率の組成物に、着色用ポリエステルペレッ
トPESM6100BLACK(大日精化工業(株)製、カーボンブラック含有量30%、ポリ

15 エステルは(A)成分に含まれる)2部を添加してドライブレンドし、二軸押出機に供
給し、280℃で熔融混練し、ペレット化したのちに、水分量100ppm以下に乾燥さ
せた。ついで、熔融紡糸機を用いて280℃でノズル径0.5mmの丸断面ノズル孔を
有する紡糸口金より熔融ポリマーを吐出し、加熱筒に通過させたのちガラス転移温
度以下に冷却し、100～150m/分の速度で巻き取って紡出糸条を得た。得られ
20 た紡出糸条を80℃の温水浴中で延伸を行ない、4倍延伸糸とし、200℃に加熱し
たヒートロールを用いて、100m/分の速度で巻き取り、熱処理を行ない、単繊維繊
度が50dtex前後のポリエステル系繊維(マルチフィラメント)を得た。

表 1

		実施例							
		1	2	3	4	5	6	7	8
PET	EFQ-85A ^{*1}	100	100	100	100	100	100	100	
	EFQ-10 ^{*2}								100
臭素化エポキシ系	SR-T2000 ^{*3}						15		
	SR-T10000 ^{*4}	15	15	8	12.5	10		10	10
難燃剤	SR-T2000 ^{*5}				2.5	5		5	5
	モンタニ酸ナトリウム ^{*6}	0.1	0.3	0.3	0.3	0.3	0.3		0.6
反応促進剤	PEP-36 ^{*7}							0.5	

*1: ポリエチレンテレフタレート、カネボウ合繊(株)製、IV 値=0.85

*2: ポリエチレンテレフタレート、カネボウ合繊(株)製、IV 値=0.60

*3: 末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤、東都化成(株)製、分子量約30000

*4: 末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤、東都化成(株)製、分子量約17000

*5: 末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤、東都化成(株)製、分子量約4000

*6: モンタニ酸ナトリウム、クラリアントジャパン(株)製

*7: ホスファイト系化合物、大八化学(株)製

得られた繊維を用いて、強伸度、難燃性、光沢、コールドセット性、カール保持力、アイロンセット性、耐失透性、べたつき、くし通りを評価した結果を表2に示す。

表 2

[illegible]

(比較例1)

水分量100ppm以下に乾燥したポリエチレンテレフタレート(EFG-85A、カネボウ合繊(株)製)100重量部に対し、臭素化エポキシ系難燃剤(SR-T10000、末端未封止型臭素化エポキシ系難燃剤、阪本薬品工業(株)製)15重量部、着色用
5 ポリエステルペレットPESM6100BLACK(大日精化工業(株)製、カーボンブラック含有量30%)2重量部を添加してドライブレンドし、ノズル径0.5mmの丸断面ノズル孔を有する紡糸口金を用いて熔融ポリマーを吐出し、空冷法により熔融紡糸を行なったが、樹脂組成物の熔融粘度不足のため所望の繊度が得られなかった。得られた紡出糸条を80℃の温水浴中で延伸を行い、4倍延伸糸とし、200℃に加熱した
10 ヒートロールを用いて、100m/分の速度で巻き取り、熱処理を行い、単繊維繊度が20dtexのポリエステル系繊維(マルチフィラメント)を得た。尚、所望の繊度が得られなかった
ので、難燃性、コールドセット性、カール保持力、アイロンセット性は評価しなかった。

15 (比較例2)

ポリエチレンテレフタレート(EFG-85A、カネボウ合繊(株)製)100重量部に対し、リン系難燃剤10重量部(PX-200、縮合リン酸エステル化合物、大八化学(株)製)着色用ポリエステルペレットPESM6100BLACK(大日精化工業(株)製、カーボンブラック含有量30%)2重量部を添加し、ドライブレンドし、ノズル径0.5mmの
20 丸断面ノズル孔を有する紡糸口金を用いて熔融ポリマーを吐出し、空冷法により熔融紡糸を行なったが、熔融粘度不足のため糸切れが頻繁に発生し、巻き取りを行なうことができなかった。

(比較例3)

熔融紡糸方法を水冷式(熔融ポリマーを吐出し、口金下25cmの位置に設置した
25 水温30℃の水浴中で冷却し、100m/分の速度で巻き取り紡出糸条を得た。)に変更し、得られた紡出糸条を80℃の温水浴中で延伸を行い、4倍延伸糸とし、200℃に加熱したヒートロールを用いて、100m/分の速度で巻き取り、熱処理を行なった以外は比較例2と同様にして、単繊維繊度が50dtexのポリエステル系繊維(マルチフィラメント)を得た。

得られた繊維を用いて、強伸度、難燃性、透明性、コールドセット性、カール保持力、アイロンセット性、耐失透性、べたつき、くし通りを評価した結果を表2に示す。

表2に示したように、比較例1、2に対し実施例では、空冷式での紡糸性、透明性に優れることが確認された。比較例3に対し実施例では、難燃性、耐熱性、透明性、

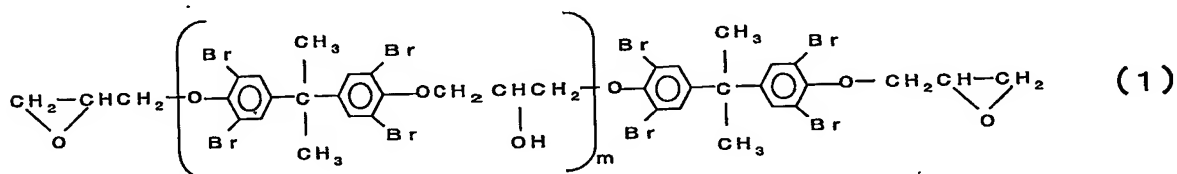
5 くし通り、アイロンセット性、耐失透性、べたつきに優れることが確認された。

産業上の利用可能性

本発明によると、紡糸加工性に優れ、従来のポリエステル繊維の繊維物性を維持し、難燃性、耐熱性、透明性などに優れた人工毛髪用繊維を提供することが可能となる。

請求の範囲

1. ポリアルキレンテレフタレートまたはポリアルキレンテレフタレートを主体とした共
重合ポリエステル⁵の1種以上からなるポリエステル(A)100重量部と臭素化エポキシ
系難燃剤(B)5~30重量部と反応促進剤(C)0.05~1重量部を用いてなる難燃
性ポリエステル系人工毛髪繊維。
2. (A)成分が、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレートおよびポ
リブチレンテレフタレートよりなる群から選ばれた少なくとも1種のポリマーからなるポ
リエステルである請求項1記載の難燃性ポリエステル系人工毛髪繊維。
- 10 3. (B)成分が、一般式(1)で表される難燃剤である請求項1および2記載の難燃
性ポリエステル系人工毛髪繊維。



(式中、mは0~100を示す)

4. (C)成分が、炭素数6~32の有機カルボン酸金属塩および、または、ホスファ
イト系化合物である請求項1~3のいずれかに記載の難燃性ポリエステル系人工毛
髪繊維。
- 20 5. 請求項1~4記載の難燃性ポリエステル系繊維が空冷式の熔融紡糸方法にて
形成されることを特徴とする人工毛髪繊維。
6. 単繊維繊度が10~80dtexである請求項1~5のいずれかに記載の難燃性ポ
リエステル系人工毛髪繊維。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/017827

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
Int.Cl⁷ D01F6/92, A41G3/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁷ D01F6/92, A41G3/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2004
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2004 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2004

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 2003/008679 A1 (Kaneka Corp.), 30 January, 2003 (30.01.03), Claims & US 2004/0195543 A1	1-6
A	JP 2003-221733 A (Kaneka Corp.), 08 August, 2003 (08.08.03), Claims & KR 2003-064622 A	1-6
A	JP 60-71713 A (Dainippon Ink And Chemicals, Inc.), 23 April, 1985 (23.04.85), Claims; page 6, upper right column (Family: none)	1-6

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
07 February, 2005 (07.02.05)

Date of mailing of the international search report
01 March, 2005 (01.03.05)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl¹ D01F6/92, A41G3/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int.Cl¹ D01F6/92, A41G3/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1926-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2004年

日本国登録実用新案公報 1994-2004年

日本国実用新案登録公報 1996-2004年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 2003/008679 A1 (鐘淵化学工業株式会社) 2003. 01. 30 特許請求の範囲 & US 2004/0195543 A1	1-6
A	JP 2003-221733 A (鐘淵化学工業株式会社) 2003. 08. 08 特許請求の範囲 & KR 2003-064622 A	1-6

☒ C欄の続きにも文献が列挙されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

07. 02. 2005

国際調査報告の発送日

01. 3. 2005

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/J P)

郵便番号 100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

佐藤 健史

4 S

8933

電話番号 03-3581-1101 内線 3430

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 60-71713 A(大日本インキ化学工業株式会社)1985. 04. 23 特許請求の範囲、6 頁右上欄 (ファミリーなし)	1-6